

⑬Int.CI.

A 61 F 2/28

識別記号

庁内整理番号

7603-4C

⑭公開 平成1年(1989)12月4日

審査請求 未請求 請求項の数 6 (全17頁)

⑮発明の名称 伸張可能な管腔内移植片及び伸張可能な管腔内移植片を移植するための方法および装置

⑯特 願 平1-76403

⑰出 願 平1(1989)3月28日

優先権主張 ⑯1988年3月28日⑰米国(US)⑯174246

⑱発明者 ジュリオ・シー・バル アメリカ合衆国テキサス州78209サンアントニオ・アイビ
マズ イレイン 636

⑲発明者 リチャード・エイ・シ アメリカ合衆国アリゾナ州85253バラダイスバレイ・イー
ヤツツ ストマブリックロード 6342

⑳出願人 エクスパンダフル・グラフツ・パートナーシ アメリカ合衆国テキサス州78257サンアントニオ・キャリ
ツブ ツジヒル 2

㉑代理人 弁理士 小田島 平吉

明細書

1. 発明の名称

伸張可能な管腔内移植片及び伸張可能な管腔
内移植片を移植するための方法および装置

2. 特許請求の範囲

1. 身体通路内に複数のプロテーゼを移植する
方法であって、

開接プロテーゼ間に少なくとも1つのコネクタ
部材を配置して開接プロテーゼを相互に柔軟に接
続し、

前記複数の接続されたプロテーゼをカテーテル
上に配置し、

前記身体通路内にカテーテルを挿入することに
より前記プロテーゼ及びカテーテルを前記身体通
路内に挿入し、

前記プロテーゼに開通した前記カテーテルの部
分を伸張させて、プロテーゼの少なくとも1つを
半径方向に外方に強制して前記身体通路と接觸さ
せ、前記少なくとも1つのプロテーゼの部分の彈
性限界を超える力で少なくとも1つのプロテー

ゼの該部分を変形させることにより、身体通路内
の所望の位置で前記プロテーゼの少なくとも1つ
を制御可能に伸張させて、前記プロテーゼを身体
通路内に移植させる、
工程を含んで成る方法。

2. 身体通路の管腔を伸張させる方法であって、
開接移植片間に配置された少なくとも1つの柔
軟なコネクタ部材により複数の管腔内移植片を接
続し、

カテーテル上に配置された前記複数の接続され
た管腔内移植片を、該移植片が身体通路内で所望
の位置に開接して配置されるまで身体通路内に挿
入し、

前記身体通路内の所望の位置における身体通路
の管腔が伸張されるまで、前記カテーテルの部分
を伸張させて、該管腔内移植片の部分の彈性限界
を超える力により該管腔内移植片の部分を変形さ
せて、前記管腔内移植片を半径方向外方に制御可
能に伸張させて前記身体通路と接觸させ、それによ
り、該管腔内移植片は、身体通路がしづんだり

伸張せしめられた管腔の寸法が減少するのを防止し、該管腔内移植片は該身体通路内に残る、工具を含んで成る方法。

3. 様数の薄肉管状部材、

ここに、該管状部材の各々は第1端部、第2端部及び該第1端部と第2端部の間に配置されている壁表面を有し、該壁表面は実質的に均一な厚さを有しておりそして該壁表面には複数のスロットが形成されており、該スロットは各管状部材の長手方向軸線に実質的に平行に配置されている；及び、

鋼接管状部材間に配置されていて鋼接管状部材を柔軟に接続する少なくとも1つのコネクタ部材を備えて成り；

各管状部材は、管腔を持った身体通路内への前記管状部材の管腔内送り込みを可能とする第1の直徑を有し；

前記管状部材は、該管状部材の内側から半径方向に外方に伸張させる力を加えられると第2の伸張しそして変形した直徑を有し、該第2の直徑は

向に外方に伸張させる力を加えられると第2の伸張しそして変形した直徑を有し、該第2の直徑は可変でありそして該管状部材に及ぼされる力の量に依存しており、それにより、該管状部材は身体通路の管腔を伸張せしめるように伸張及び変形することができる；

ことを特徴とする身体通路のための伸張可能なプロテーゼ。

5. 複数の伸張可能で変形可能な薄肉管状プロテーゼ、

ここに、該プロテーゼの各々は第1端部、第2端部及び該第1端部と第2端部の間に配置されている壁表面を有し、該壁表面には複数のスロットが形成されており、該スロットは該プロテーゼの長手方向軸線に実質的に平行に配置されており、少なくとも1つのコネクタ部材が鋼接管状部材間に配置されていて鋼接管状部材を柔軟に接続している；及び、

カテーテル、

可変でありそして該管状部材に及ぼされる力の量に依存しており、それにより、該管状部材は身体通路の管腔を伸張せしめるように伸張及び変形することができる；

ことを、該とする伸張可能な管腔内厚肉管移植片。

4. 様数の薄肉管状部材、

ここに、該管状部材の各々は第1端部、第2端部及び該第1端部と第2端部の間に配置されている壁表面を有し、該壁表面は実質的に均一な厚さを有しておりそして該壁表面には複数のスロットが形成されており、該スロットは各管状部材の長手方向軸線に実質的に平行に配置されている；及び、

鋼接管状部材間に配置されていて鋼接管状部材を柔軟に接続する少なくとも1つのコネクタ部材を備えて成り；

各管状部材は、管腔を持った身体通路内への前記管状部材の管腔内送り込みを可能とする第1の直徑を有し；

前記管状部材は、該管状部材の内側から半径方

該カテーテルはそれに関連した伸張可能で伸張可能な部分を有しそして該伸張可能な部分に伸張可能な部分に伸張可能な薄肉管状プロテーゼを取り付けそして保持する手段を含んでいる；

を備えて成り、それにより、該カテーテルの伸張可能で伸張可能な部分が膨らまされると、該プロテーゼは半径方向に外方に伸張及び変形せしめられて身体通路と接觸することを特徴とする、身体通路を管腔内で補強する装置。

6. 複数の伸張可能で変形可能な薄肉管腔内厚肉管移植片、

ここに、該移植片の各々は第1端部、第2端部及び該第1端部と第2端部の間に配置されている壁表面を有し、該壁表面には複数のスロットが形成されており、該スロットは該移植片の長手方向軸線に実質的に平行に配置されており、少なくとも1つのコネクタ部材が鋼接管状部材間に配置されていて鋼接管状部材を柔軟に接続している；

及び、
カテーテル、

該カテーテルはそれに開通した伸張可能で
縮張可能な部分を有しそして該伸張可能で
縮張可能な部分に伸張可能な薄内膜管状プロ
テーゼを取り付けそして保持する手段を含
んでいる：

を備えて成り、それにより、該カテーテルの伸張
可能で縮張可能な部分が膨らまされると、該管腔
内膜管移植片は半径方向に外方に伸張及び突形せ
しめられて身体通路と接触することを特徴とする、
身体通路の管腔を伸張させる装置。

3. 発明の詳細な説明

本発明は身体通路(body passageway)又は管(duct)内で使用するための伸張可能な管腔内移植片(expandable intraluminal graft)に関するもの
であり、更に特定的には疾患により狭くなった又
は閉塞した血管を蘇復するため特に有用な伸張
可能な管腔内膜管移植片(expandable vascular graft)移植片及び伸張可能な管腔内移植片を移植

の位置に送られなければならないので、各構造物
の最終の伸張した形状にたいする有効な制御がで
きなかった。例えば、特定のコイルバネ型移植片
の伸張はコイルバネ構造物を製造するのに使用さ
れた特定の材料のバネ定数及び弾性率によりによ
り予め決定される。これらの同じファクターはス
テンレス鋼ワイヤからジグザグパターンに形成さ
れたしほんだステントの伸張量を予め決定する。
加熱すると伸張する感熱性材料から形成された管
腔内移植片又はプロテーゼの場合には、伸張量は
管腔内移植片の製造に使用された特定の合金の熱
膨張特性により同様に予め決定される。

故に、前記した型の管腔内移植片が身体通路内
の、例えば動脈又は静脈内の所望の位置で伸張さ
せられると、移植片の伸張した寸法は変えること
ができる。所望の身体通路の直径を間違えて計算
すると、寸法が足りない移植片は身体通路の内
側表面にしっかりと取り付けられるように身体通
路の内側表面に接触するのに十分には伸張され
ないことがある。その場合にはそれは身体通路内

するための方法及び装置に関する。

管腔内膜管内移植(intraluminal endovascular grafting)は慣用の血管手術に替わるものとして
可能であることが実験により示された。管腔内膜
管内移植には管状プロテーゼ移植片の血管への經
皮挿入及びその膜管系内の所望の位置にカテーテル
を介してそれを送り込むことが含まれる。慣用
の膜管手術に対するこの方法の利点は欠陥のある
血管を外科的に露出させ、切開し、除去し、取り
替え、又はバイパスを付ける必要をなくすること
を含む。

従来管腔内膜管移植片として使用してきた構
造物には、ステンレス鋼コイルバネ：伸張可能な
感熱性材料から製造されたら螺旋状に巻かれたコイ
ルバネ；及びジグザグパターンにステンレス鋼ワ
イヤから形成された伸張性ステンレス鋼ステント
(stents)が含まれていた。一般に、上記の構造
は共通した1つの重要な欠点を有している。身体
通路を通過するためには、これらの構造物はしほ
んだ(collapsed)状態で所定の身体通路内の所望

所望の位置から移動して離れることがある。同様
に、寸法が大き過ぎる移植片は身体通路に対して
移植片により及ぼされるバネ力又は伸張力が身体
通路の破壊を引き起こす程に伸張することがある。
更に、身体通路の内表面に及ぼされる一定の半径
方向外方の力は、動脈又は身体通路の内表面又は
内膜の侵食(erosion)を引き起こすことがある。

慣用の血管手術に替わる他の方法としては、カ
テーテルに取り付けられた血管形成術バルーンの
弹性膜管狭窄症(elastic vascular stenoses)又
は遮断障害(blockages)の經皮バルーン拡大(perc
utaneous balloon dilation)であった。この方法
においては、血管の壁成分に剪断力をかけてそれを
崩壊させて(disrupt)拡大された内腔を得るために、
血管形成術バルーンは狭窄血管又は身体通
路内で膨らまされる。アテローム性動脈硬化症に
關しては、身体通路のより弹性の内側(medial)及
び外膜(adventitial)層はブレーク(plaque)の回
りに伸びるが、比較的圧縮不能なブレークは変化
しないままである。この方法は動脈又は身体通路

の切り裂き(dissection)又は劈け(splitting)及び引き裂き(tearing)を生じ、動脈又は身体通路の脈管内膜(intima)又は内側表面はき裂(fissuring)を生じる。この切り裂きは下にある組織の"フラップ"(flap)を形成し、これは内腔を通過する血流を減少させたり内腔を閉塞することがある。典型的には、身体通路内の拡張する(distending)管腔内圧力が崩壊した層又はフラップを所定の位置に保持することができる。バルーン拡大過程により生じた脈管内膜フラップが伸張された脈管内膜に対して所定の位置に保持されていないならば、脈管内膜フラップは内腔内に折れそして内腔をふさぐことがあり又は離れたり身体通路に入ったりすることすらある。脈管内膜フラップが身体通路をふさぐ場合には、この問題を直すために直ちに手術が必要である。

バルーン拡大法は典型的には病院のカテーテル挿入室(catheterization lab)で行なわれるけれども、前記の問題のため、脈管内膜フラップが血管又は身体通路をふさぐ場合に備えて外科医を持

る。例えば、入り口(ostium)における腎臓動脈の狭窄症は、前記拡大力が腎臓動脈自体にかかるよりはむしろ大動脈壁にかかるため、バルーン拡大による治療がしにくいことが知られている。新生内膜線維症(neointimal fibrosis)により引き起こされる脈管狭窄症、例えば、透析路フィステル(dialysis-access fistulas)においてみられる如きこれらは、拡大するのが困難であり、そのため高い拡大圧力及びより大きいバルーン直径を必要とすることが証明された。同様な困難が移植動脈吻合狭窄症(graft-artery anastomotic strictures)及び動脈内膜切除後の再発狭窄症(postendarterectomy recurrent stenoses)の血管形成術において観察された。高安動脈炎(Takayasu arteritis)及び神経線維腫症動脈狭窄症(neurofibromatosis arterial stenoses)の経皮血管形成術は不十分な初期応答及びこれらの病変の纖維症の性質(fibrotic nature)によると考えられる再発を示すことがある。

既述により狭くなったり又は閉塞した血管を恢復

せらるるが常に必要である。更に、脈管内膜フラップが血管から引き抜けた内腔をふさいだりする可能性があるため、バルーン拡大は極めて重要な身体通路、例えば心臓に通じている左主冠状動脈に対して行なうことはできない。バルーン拡大法により形成された脈管内膜フラップが急に左主冠状動脈の如き重要な身体通路に落ち込みそしてそれをふさぐならば患者は手術を行う前に死亡することがある。

弹性脈管狭窄症のバルーン拡大に関する追加の欠点は狭窄性病変(stenotic lesion)の弹性跳ね返り(elastic recoil)のために多くが失敗するということである。これは通常病変における高いフィブロコラーゲン含有率により起こり、そして時には拡大されるべき区域の成る機械的特性に起因する。故に、身体通路は最初はバルーン拡大法により都合良く伸張させられうるけれども、身体通路の以前に伸張させられた内腔の寸法を減少させる身体通路の跳ね返り(recoil)によりその後の早期の再発狭窄症(restenosis)が起こることがあ

するため、又は他の身体通路を修復するために、管状プロテーゼ移植片の挿入などにより修復を必要とする身体通路の長さは、必要な移植片の長さがカテーテルにより移植片が通される身体通路の曲がり部又は湾曲部の困難を乗り越えることができない場合には、問題となることがある。換言すれば、多くの場合に、必要な移植片の長さが脈管内の所望の位置にカテーテルを介して容易に送ることができる移植片の長さを超えるような移植片により身体通路内の或る長さの組織を支持することが必要である。移植片には、脈管系内に存在する曲がり部及び湾曲部を乗り越えるのに必要な曲がる能力を持たないものがあり、特に比較的硬質で長手方向軸線に対する曲がりに抵抗するプロテーゼ又は移植片はそうである。

従って、本発明の開発以前には、身体通路における狭窄症の再発を防止し：患者の心臓の左主冠状動脈の如き極めて重要な身体通路に使用することができ：身体通路壁の跳ね返りを防止し：そして管腔内移植片が可変寸法に伸張させられて移植

片が所望の位置から離れるように移動するのを防止することを可能としそして伸張させられた移植片による身体通路の破壊及び／又は侵食を防止することを可能とし、身体通路の細長い区域の組織が細長い移植片により支持されることを可能としそして尿管系における曲がり部及び湾曲部を乗り越えるのに必要な柔軟性を与える、身体通路の管腔を伸張させるための伸張可能な管腔内尿管移植片はなかった。故に、当業界では、身体通路における狭窄症の再発を防止し、心臓の左主冠状動脈の如き極めて重要な身体通路に使用することができると考えられ、身体通路の跳ね返りを防止し、身体通路内で可変寸法に伸張させられて移植片が所望の位置から離れるように移動するのを防止しそして伸張させられた移植片による身体通路の破壊及び／又は侵食を防止することができ、身体通路の細長い区域の組織が細長い移植片により支持されることを可能とし、そして尿管系における曲がり部及び湾曲部を乗り越えるのに必要な柔軟性を与える、伸張可能な管腔内尿管移植片が探し求め

可変でありそして該管状部材に及ぼされる力の量に依存しており、それにより、該管状部材は身体通路の管腔を伸張せるように伸張及び変形することができる。

本発明の更なる特徴は、少なくとも1つのコネクタ部材を管状部材の長手方向軸線に対して非平行な関係において配置することができるということである。本発明の更なる特徴は、前記少なくとも1つのコネクタ部材を各管状部材と同じ平面に且つ該管状部材の長手方向軸線に非平行に配置することができるということである。本発明の追加の特徴は、少なくとも1つのコネクタ部材が、調接管状部材と同じ平面の薄肉のスパイラル部材であるということである。

本発明に従えば、前記の利点は身体通路内に複数のプロテーゼを移植するための本発明の方法によっても達成することができる。本発明の方法は、調接プロテーゼ間に少なくとも1つのコネクタ部材を配置して調接プロテーゼを相互に柔軟に接続し、

められてきた。

本発明に従えば、前記の利点は本発明の伸張可能な管腔内尿管移植片により達成された。本発明は、複数の薄肉管状部材、

ここに、該管状部材の各々は第1端部、第2端部及び該第1端部と第2端部の間に配置されている該表面を有し、該該表面は実質的に均一な厚さを有しておりそして該該表面には複数のスロットが形成されており、該スロットは各管状部材の長手方向軸線に実質的に平行に配置されている；及び、

調接管状部材間に配置されていて調接管状部材を柔軟に接続する少なくとも1つのコネクタ部材を備えて成り；

各管状部材は、管腔を持った身体通路内への前記管状部材の管腔内送り込みを可能とする第1の直径を有し；

前記管状部材は、該管状部材の内側から半径方向に外方に伸張させる力を加えられると第2の伸張そして変形した直径を有し、該第2の直径は

前記複数の接続されたプロテーゼをカテーテル上に配置し、

前記身体通路内にカテーテルを挿入することにより前記プロテーゼ及びカテーテルを前記身体通路内に挿入し、

前記プロテーゼに関連した前記カテーテルの部分を伸張せしめて、プロテーゼの少なくとも1つを半径方向に外方に強制して前記身体通路と接觸させ、前記少なくとも1つのプロテーゼの部分の弾性限界を超える力で該少なくとも1つのプロテーゼの部分を変形させて前記プロテーゼを身体通路内に移植することにより、身体通路内の所望の位置で前記プロテーゼの少なくとも1つを調節可能に伸張させる、

工程を含んで成る。

本発明の更なる特徴は、プロテーゼと接続しているカテーテルの部分はしほませることができそしてカテーテルを身体通路から除去することができるということである。本発明の更なる特徴は、開通した伸張可能で調節可能な部分を持ったカテ

ーテルを使用することができ、そしてプロテーゼ及びカテーテルの前記部分の伸張は、カテーテルの前記伸張可能で伸張可能な部分を膨らませることにより達成されるということである。

本発明の更なる特徴は、各プロテーゼとして薄内管状部材を使用することができ、各管状部材には複数のスロットが形成されており、該スロットは該管状部材の長手方向軸線に実質的に平行に配置されているということである。本発明の更なる特徴は、該スロットを調節スロットから均一に且つ周方向に間隔を置いて配置することができそして該スロットは各管状部材の長手方向軸線に沿って調節スロットから均一に間隔を置いて配置することができ、それにより、少なくとも1つの細長い部材が調節スロット間に形成されるということである。

本発明の他の特徴は、少なくとも1つのコネクタ部材を調節プロテーゼの長手方向軸線に対して非平行な関係において配置することができるということである。本発明の更なる特徴は、前記少な

カテーテル、

該カテーテルはそれに関連した伸張可能で伸張可能な部分を有しそして該伸張可能で伸張可能な部分に伸張可能な薄肉管状プロテーゼを取り付けそして保持する手段を含んでいる：

を備えて成り、それにより、該カテーテルの伸張可能で伸張可能な部分が膨らまされると、該プロテーゼは半径方向に外方に伸張及び変形せしめられて身体通路と接触する。本発明の更なる特徴は、前記取り付け及び保持手段が、前記伸張可能で伸張可能な部分に調節して且つ前記伸張可能で変形可能な管状プロテーゼの各端部に調節して前記カテーテル上に配置された保持リング部材を含んで成ることができるということである。

本発明の、伸張可能な管腔内尿管移植片、身体通路内に複数のプロテーゼを移植する方法及び身体通路を管腔内で補強する装置を、これまでに掲載された先行技術の管腔内移植片、それらを移植する方法及びバルーン法大法と比較したとき、其

くとも1つのコネクタ部材を各管状部材と同じ平面に且つ該管状部材の長手方向軸線に非平行に配置することができるということである。本発明の更なる特徴は、前記少なくとも1つのコネクタ部材を調節管状部材と同じ平面の薄肉のスパイラル部材として形成することができるということである。

本発明に従えば、前記の利点は、身体通路を管腔内で補強するための本発明の装置によっても達成された。本発明は、複数の伸張可能で変形可能な薄肉管状プロテーゼ、

ここに、該管状プロテーゼの各々は第1端部、第2端部及び該第1端部と第2端部の間に配置されている壁表面を有し、該壁表面には複数のスロットが形成されており、該スロットは該プロテーゼの長手方向軸線に実質的に平行に配置されており、少なくとも1つのコネクタ部材が調節管状部材間に配置されていて調節管状部材を柔軟に接続している；及び、

尿症の再発を防止するという利点を有しております；心臓の左主冠状動脈における如き極めて重要な身体通路における移植片の移植を可能とすると考えられ；身体通路のリコイルを防止し；身体通路内の条件に依存して変動可能な寸法に移植片を伸張させることを可能とし；身体通路の細長い区域の組織が細長い移植片により支持されることを可能とし；そして尿管系における曲がり部及び湾曲部の困難を乗り越えるのに必要な柔軟性を与えると考えられる。

本発明を好みしい態様について説明するが、本発明をその態様に限定することを意図するものではないことを理解されたい。反対に、本発明は、特許請求の範囲に示された本発明の精神及び範囲内に包含されるすべての通りの態様、修正及び均等手段を包含することを意図する。

第1A図及び第1B図において、伸張可能な管腔内尿管移植片又は身体通路のための伸張可能なプロテーゼ70が例示されている。用語“伸張可能な管腔内尿管移植片”及び“伸張可能なプロテ

ーゼ”とは、本発明の方法、装置、及び構造が血管又は身体通路の部分的に閉塞されたセグメントを伸張させるための伸張可能な管腔内臓管移植片に開通してのみならず、他の多くの型の身体通路のための伸張可能なプロテーゼとして多くの他の目的にも使用することができる限りにおいて、本発明を説明する際に或程度交換可能に使用されることを理解されるべきである。例えば伸張可能なプロテーゼ70は(1)トランスルミナル再開通(transluminal recanalization)により開かれているが、内部支持体の不存在下ではつぶれそうな閉塞された動脈内の支持移植片配置；(2)手術不能のガンにより閉塞された縫隔静脈(mediastinal vein)及び他の静脈を通るカテーテル通路に従う同様な使用；(3)門脈高圧症(portal hypertension)に罹患している患者の門脈と肝臓静脈間のカテーテルで作られた肝内の通過の強化；(4)食道、腸、尿管、尿道の狭窄化の支持移植片配置(supportive graft placement)；及び(5)再開された又は以前に閉塞された胆管の支持移植片強

2直徑d'は寸法が可変であり、管状部材を変形せしめるように加えられた力の量に依存する。

管状部材71は人間の身体及び臓管移植片又はプロテーゼが接触し得る体液(図示されていない)と適合性のある任意の適当な材料であってもよい。管状部材71は、管状部材71が第1A図に示された形状から第1B図に示された形状に伸張し且つ変形することを許容すると共に、更に管状部材71が第1B図に示された拡大された直徑d'を有するその伸張され且つ変形した形状を保持し、半径方向の圧し潰しに抵抗することを許容するのに必要な強度及び及び弾性特性を有する材料から作られなければならない。管状部材を製造するのに適当な材料には銀、タンタル、ステンレス鋼、金、チタン又は前記した必要な特性を有する任意のプラスチック材料が含まれる。

好ましくは、管状部材71は最初は均一な肉厚を有する薄肉のステンレス鋼であり、多数のスロット82が管状部材71の壁表面74に形成される。第1A図に示されるように、スロット82は管状

化：ののような目的にも使用することができる。従って、用語“プロテーゼ”的に管腔内臓管移植片の身体通路内の前述の使用法を含し、そして用語“管腔内臓管移植片”的使用は身体通路の内腔を伸張させるための使用を含む。更にこの点について、用語“身体通路”は前記したような人体内の任意の管及び人間の臓管系内の任意の静脈、動脈又は血管を含む。

更に第1A図及び第1B図を参照すると、伸張可能な管腔内臓管移植片又はプロテーゼ70は、第1及び第2端部72、73と該第1及び第2端部72、73との間に配置された壁表面74を有する管状部材71を一般に具備することが示されている。管状部材71は、後に詳細に説明するように、内腔81を有する身体通路30内への管状部材71の管腔内送り込みを可能とする第1直徑dを有する(第3図)。第1B図を参照すると、後に詳細に説明するように、半径方向外方に伸び広げる力が管状部材の内側から加えられると、管状部材は第2の伸張した直徑d'を有し、該第

部材71の長手方向の軸線に事实上平行に配置される。第1A図に示されるように、スロット82は好適には接続部材77によって接続するスロット82から均一に且つ周方向に一定の間隔を保っており、該接続部材77は第1A図に示されるように、スロット82の幅に等しい長さを有することが肝ましい。スロット82は管状部材71の長手方向の軸線に沿って接続するスロットと均一な間隔を保っており、この間隔は接続部材77の幅と等しいことが肝ましい。このようにスロット82の形成は、第1A図に示すように、少なくとも一つの細長い部材75が、接続するスロット82の間に形成され、細長い部材75は管状部材71の第1及び第2端部、72、73の間に延びる結果をもたらす。

更に第1A図を参照すると、各スロットはスロット82の第1及び第2端部に配置されている接続部材77と共に第1及び第2端部を有することになる。好適には、各スロット82の第1及び第2端部は、管状部材71の長手方向軸線に沿った網

複するスロット82の第1及び第2端部の中間に配置されている。従って、各スロット82の第1及び第2端部にあり、細長い部材75の間に配置されている接続部材77は、管状部材71の長手方向軸線に沿って調節するスロット82の第1及び第2端部の中間に配置されることになる。従って、肝過にはスロット82は調節するスロット82から均一に且つ周方向に一定の間隔を保っており、且つ管状部材71の長手方向軸線に沿って相互に接続しているスロット82は、お互に互い違いの関係にある。管状部材71の第1及び第2端部72、73の両者において管状部材71の円周の周りに配置された一つ置きのスロットは、完全なスロット82の長さの約半分に等しいだけの長さを有しており、該半分のスロット82は管状部材71の第1及び第2端部72、73の両端部において部材78、79により接合している。第1A図及び第1B図の移植片又はプロテーゼ、70は二つのスロット82の長さにはほぼ等しい長さを有しているように例示されているが、移植片70

あってもよいことが理解されるべきである。後で詳細に記載されるように、人体通路80と接触する移植片又はプロテーゼ70(第4図)の外側表面74は比較的平滑でなければならない。

第1B図を参照すると、移植片又はプロテーゼ70が伸張し、第1B図に示されるような形状に変形した後、第1B図に示すように、管状部材71が第2の伸張した直径d'を有する時、スロット82は事实上六角形の形状を呈するであろう。かような六角形の形状は、スロット82が最初に事实上長方形の形状を有し、管状部材71が第1A図に示したような第1の直径dを有する時に結果として生じるものである。スロット82の幅が事实上減少して、接続部材77の長さが一点交差に近似すれば、かような管状部材71の伸張の結果、スロット82は事实上平行四辺形である形状(図示せず)を呈することに留意すべきである。

管状部材71は第1A図に示された形状から伸張されて第1B図に示された形状に変するばかりでなく、管状部材71は更に“変形”してその形

の長さは必要に応じてより長く又は短く作ることもできる。

移植片又はプロテーゼの前記の構造は、移植片又はプロテーゼ70が、後に詳細に記載されるように、管状部材71の内部から適当な力を加えることにより、制御された方式で、均一に及び外方に、第1B図に示されたような形状に、伸張せしめられることを可能とするものである。更に、管状部材71の第1B図に示された形状への伸張が管状部材71の長さ方向に沿って均一であるのは、前述のようにスロット82の間の間隔が均一であるばかりでなく、壁表面74、又は接続部材77、細長い部材75、及び部材78、79の厚さが同じ均一な厚さであるからである。第2図に例示されるように、細長い部材75の厚さが均一であることが示され、及び細長い部材75、接続部材77及び部材78、79の肝過な断面形状が例示されており、その形状は長方形である。勿論当業者には前記の移植片、又はプロテーゼ70の部品の断面形状は、正方形、長方形又は他の断面形状で

状に連する。“変形”という用語は、移植片又はプロテーゼ70が製造された材料が、管状部材71を製造するために使用された材料の弾性限界よりも大きい力に暴露されることを意味する。従ってその力は、細長い部材75を永久的に曲げ、それにより細長い部材75のセグメントが接続部材77の周りにピボット回転(pivot)し、それらがピボット回転する際に、管状部材71が第1直径dから第1B図の伸張した直径d'まで増大することにより周辺方向に移動するのに充分な力である。後で詳細に記載されるように、管状部材71を伸張するために加えられる力は、管状部材71を伸張させるだけでなく、前記の方式で細長い部材75をも変形させ、それにより接続部材77の端部の周りにピボット回転する細長い部材75の一部が“スプリングバック(spring back)”し、第1A図に示されたような形状を呈することができなく、第1B図に図示した形状を保持するのに充分でなければならない。移植片又はプロテーゼ70が一旦伸張し、第1B図に示されたような形状に

変形すると、移植片又はプロテーゼ70は快で詳細に記載されるように、身体通路が壊れることを防止するのに役立つ。管状部材71が第1A図に示された第1の直径dを有する時、又は管状部材71が伸張して第1B図に示す第2の伸張した直径d'に変形した後、管状部材71は外向きの半径方向の力を及ぼす傾向のある、“ばね様(spring-like)”又は“自己伸張性部材(self-expanding member)”ではないので、管状部材71は何等外向きの半径方向の力を及ぼすことがない。

第3及び4図を参照すると、本発明の方法及び装置が極めて詳細に記載されている。この場合も、本発明の方法及び装置は静脈、動脈又は人間の脈管系内の血管のような身体通路の内腔を伸張させるためのみならず、前記した方法を行って前記したような他の身体通路又は管を管腔内で強化する(*intraluminally reinforce*)のにも有用であることが理解されるべきである。更に第3及び4図に関して、第1A図及び1B図に関連して前記した形式の伸張可能な管腔内脈管移植片又はプロテー

リの保持器リング部材86は、身体通路80からのカテーテル83の容易な除去を確実にするために、カテーテル83のチップ87から遠ざかる方向に下り勾配を持っている。伸張可能な管腔内移植片又はプロテーゼ70が前記したようにカテーテル83上に配置された後、移植片又はプロテーゼ70及びカテーテル83は、慣用の方法で身体通路80のカテーテル挿入(*catheterization*)により身体通路80内に挿入される。

慣用の方法においては、カテーテル83及び移植片又はプロテーゼ70は身体通路内の所望の位置に送り込まれ、そこで管腔内移植片を経由して身体通路80の内腔81を伸張させることが望まれ、又はそこでプロテーゼ70を移植することが望まれる。カテーテル83及び移植片又はプロテーゼ70が身体通路内の所望の位置に送り込まれることを確実にするために、X線透視検査(Fluoroscopy)及び/又は他の慣用の方法を利用することができます。次いでプロテーゼ又は移植片70は、カテーテル83の伸張可能な伸張可能な部分84

セ70は、カテーテル83上に配置又は取り付けられる。カテーテル83はそれと開通した伸張可能な伸張可能な部分84を有している。カテーテル83は、伸張可能な管腔内脈管移植片又はプロテーゼ70をカテーテルの伸張可能な伸張可能な部分84に取り付け及び保持するための手段85を含む。取り付け及び保持手段85はカテーテル83の伸張可能な伸張可能な部分84に調接してカテーテル83上に配置された保持器リング部分材86を具備し：そして保持器リング部分材86は伸張可能な管腔内脈管移植片又はプロテーゼ70の各端部72、73に調接して配置されている。第3図に示すように、保持器リング部分材はカテーテル83と一体的に形成され、後で詳細に説明するように、移植片又はプロテーゼ70が身体通路80の内腔81に挿入される時それを保護又は保持するために、カテーテル83の先端チップ87に調接した保持器リング部材86は、カテーテルチップ87から遠ざかる方向に上り勾配をもっていることが好ましい。第3図に示すように、残

を制御下に伸張させ、制御下に伸張させることにより変形せしめられ、それによりプロテーゼ又は移植片70は第4図に示すように、身体通路80と接觸するように伸張され、半径方向外方に変形される。この点について、カテーテル83の伸張可能な伸張可能な部分は慣用の血管形成術バルーン88であることができる。プロテーゼ又は移植片70の所望の伸張が終了した後、血管形成術バルーン88はしほまれ、又は収縮させられ、そしてカテーテル83は慣用の方法で身体通路80から除去することができる。必要に応じ、第3図に示されたように移植片及びプロテーゼ70が配置されているカテーテル83は、最初慣用のテフロンの鞘89に包まれていてもよく、鞘89はプロテーゼ又は移植片70の伸張の前にプロテーゼ又は移植片70から引っ張り離される。

なお第3図及び4図を参照すれば、プロテーゼ又は移植片70の管状部材71は、前記したように身体通路80内に挿入されるのを可能とするために、最初は第1A図に開通して記載されたよう

な第1の所定のしほまされた直徑 d を有することに留意すべきである。前記した目的でプロテーゼ 7 0 を身体通路 8 0 内に移植することが必要な場合は、プロテーゼ 7 0 は制御可能な方法で伸張され且つ第2の直徑 d' に変形され、そして第2の直徑 d' は可変であり、そして第4図に示されるように身体通路 8 0 の内径により、及びカテーテル 8 3 の伸張可能な部分 8 4 の伸張の量によって d' が決定される。従って、伸張され且つ変形したプロテーゼ 7 0 は、血管形成術バルーン 8 8 が収縮すると身体通路 8 0 内の所望の位置から移動することができず、プロテーゼ 7 0 の伸張は多分身体通路 8 0 の破断(rupture)を引き起こさないであろう。更に、プロテーゼ又は移植片 7 0 が“ばね様”又は“自己伸張性部材”でない限りは、プロテーゼは身体通路 8 0 の半径方向の流れに抵抗するのに必要な力以上に、外向きの半径方向の力を常時身体通路 8 0 の内部表面に対し及ぼすことはない。こうして動脈又は身体通路の内部表面又は内膜の侵食(erosion)が防止される。

このような内膜フラップが身体通路 8 0 へと内方に折り込まれ得ないこと、及びゆるく引き裂けたり身体通路 8 0 を通って流れたりしなことを確実にする。左主冠状動脈のような重要な身体通路の部分の内径を伸張させるために前記した方法で移植片 7 0 を使用する状況においては、内膜フラップは心臓の左主冠状動脈を閉塞することはできず、そして患者の死を引き起こすことはないと信じられる。

移植片 7 0 を伸張させるために血管形成術バルーン 8 8 を一回しか膨らます必要はないので、トランスルミナル血管形成術(transluminal angioplasty)期間中内皮の表皮剥落(endothelial denudation)の程度がバルーンの膨らまし時間に比例する限りは、より多くの量の内皮、又は内膜の内側層、又は身体通路の内側表面が保存されると信じられる。更に、理論上は、移植片 7 0 の伸張させられた形状においては、可能性として内皮の 8 0 % が移植片の開口又は伸張されたスロット 8 2 を通して露出されるので、保存される内皮(preserv-

ed endothelium)の量は大きい筈である。更に、移植片 7 0 の伸張されたスロット 8 2 内の内皮の損なわれていない部分が実験的研究により示されたように、迅速な多中心内皮化パターン(multi-centric endothelialization pattern)をもたらし得ると信じられる。

更に第5図及び6図を参照すると、第1A図及び1B図に関連して先に記載したプロテーゼ又は移植片 7 0 が示されており、そして移植片又はプロテーゼ 7 0 の管状部材 7 1 は管状の形状の部材 7 1 の壁表面 7 4 上に生物学的に不活性な又は生物学的に適合性のある被覆 9 0 が配置されている。適当な生物学的に不活性な被覆の例は、多孔性ポリウレタン、テフロン® 又は他の慣用的な生物学的に不活性なプラスチック材料である。被覆 9 0 はプロテーゼ又は移植片 7 0 の所望の伸張及び変形を妨害しないように薄く且つ高度に弾性的でなければならない。被覆 9 0 は更に管状部材 7 1 を身体通路 8 0 に固定させるための手段 9 1 (第6図) を具備していてもよい。固定手段 9 1 は被覆

90上に形成された多数の外側半円方向に延びている突起92から成っていてもよい。第8図に示すように、外側半円方向に延びている突起92は多数のリッジ(ridge)93、又は他の形式の外側半円方向に延びている突起を包含することができる。更に、第5図に示されるように、被覆90内に多数の開口94を形成させることができると、そのことによって、身体通路80内に含まれる体液が拡張された又は伸張された身体通路区域と直接接触することができる。生物学的に適合性のある被覆90の例は、吸収性の高分子を製造するために使用されるような吸収性高分子から製造された被覆を包含する。このような吸収性の高分子はポリグリコリド、ポリラクチド、及びそれらの共重合体を含んでいる。該吸収性高分子は又被覆90が吸収され、又は溶解されるにつれて、薬品が徐々に身体通路中に放出されるような、各種の形式の薬品を含むことも可能である。

第7図乃至第10図を参照すると、第1A図の移植片又はプロテーゼ70よりも長いプロテーゼ

70間に配置されているのは、隣接管状部材71又は移植片もしくはプロテーゼ70を柔軟に接続するための少なくとも1つのコネクタ部材100である。コネクタ部材100は、肝ましくは、前記したような、移植片70と同じ材料から形成され、そしてコネクタ部材100は、第7図に示された如く、隣接移植片70又は管状部材71から一体的に形成されてもよい。第8図に示された如く、移植片又はプロテーゼ70の長手方向軸線に沿って、コネクタ部材100の断面形状は、細長い部材75の同じ均一な厚さを有するという点で同じである。もちろん、それに替わるものとして、コネクタ部材100の厚さは細長い部材75の厚さよりも小さくすることができることは、当業者には容易に明らかであろう。しかしながら、コネクタ部材100の外周表面101は、第8図に示された如く、移植片又はプロテーゼ70の壁表面74により形成された同じ面内にあることが肝ましい。

更に第7図乃至第10図を参照すると、コネク

タ部材100は、隣接移植片又はプロテーゼ70の長手方向軸線に対して非平行な関係において配置されているのが肝ましい。更に、少なくとも1つのコネクタ部材100は、隣接管状部材71又は隣接移植片もしくはプロテーゼ70の外壁表面74と同じ面である薄肉のスパイクル部材102として形成されるのが肝ましい。移植片又はプロテーゼ70は、コネクタ部材100により柔軟に接続されている3つの移植片又はプロテーゼ70を風袋のとして示すことができるけれども、2つといったような少數の移植片70を接続して移植片又はプロテーゼ70を形成することができることに留意されるべきである。更に、所望に応じて多くの移植片70をコネクタ部材100により柔軟に接続して、移植片又はプロテーゼ70を形成することができる。

移植片又はプロテーゼ70の送り込み及び伸張は、第1A図、第1B図、及び第3図乃至第4図について前記したのと同じである。カテーテル83の伸張可能で縮張可能な部分84は、当業者

には容易に明らかのように、移植片又はプロテーゼ70'の長さと合致するよう寸法とされるであろう。伸張可能で縮張可能な部分84の長さを除いては、、カテーテル83、移植片又はプロテーゼ70'の送り方法及びその後の調節可能な伸張及び変形は、前述と同じである。

第9図を参照すると、プロテーゼ70'は、身体通路80内の所望の位置に送られつつあり、そして移植片又はプロテーゼ70'はカテーテル83上に配置されておりそして動脈の曲がり部のような身体通路80のまがつた部分を通過しているときに、とるであろう形状において示されている。分かりやすくするために、カテーテル83は第9図には示されていない。というのは、このようなカテーテル83の柔軟性は当業界では周知されているからである。第9図に見られるように、隣接した管状部材71又は移植片もしくはプロテーゼ70間に柔軟なコネクタ部材100を配置したので、移植片又はプロテーゼ70'は、移植片又はプロテーゼ70'の長手方向軸線に対して柔軟に

第10図を参照すると、移植片又はプロテーゼ70'は、第1B図に示された形状と同様な、伸張されそして変形された形状で示されている。身体通路80の曲がった部分に移植片又はプロテーゼ70'を移植することが望まれる場合には、このような移植又は伸張はコネクタ部材100により可能とされるであろうということに留意されるべきである。プロテーゼ又は移植片70は、装備に柔軟に接続されて、このような移植片又はプロテーゼ70が本出願人の同時係属米特許出願第06/796.009号に例示されたタイプの金属管として形成されている移植片又はプロテーゼ70'を形成することができるにも留意されるべきである。この同時係属米特許出願第06/796.009号は、1985年11月7日に出願され、そのタイトルは、「伸張可能な管腔内移植片、及び伸張可能な管腔内移植片を移植する方法及び装置」であり、ここに引照により本明細書に加入する。

当該者には自明の修正及び均等物は明らかであ

曲がるか又は関節式に接合する(ariculate)ことができて、身体通路80内に露出だされる湾曲部又に曲がり部を乗り越えることができる。第9図に見られるように、移植片又はプロテーゼ70'が移植片70'の長手方向軸線の回りに曲がるか又は関節状になるにつれて、管状部材71間の間隔は湾曲部又は曲がり部の外側103のまわりで増加又は伸張し、そしてこの間隔は、湾曲部又は曲がり部の内側104では減少又は圧縮される。同様に、湾曲部の外側103のに隣接したスパイラルコネクタ部材102は柔軟に且つ弾性的に伸長して、その点での間隔の伸張を可能とし、湾曲部又は内側104に隣接したスパイラルコネクタ部材102は柔軟に且つ弾性的に圧縮して湾曲部又は内側104での管状部材71間の間隔の減少を可能とする。コネクタ部材100は、移植片又はプロテーゼ70'の長手方向軸線の回りのいかなる方向においても隣接管状部材71の曲がり又は関節状になることを可能とすることに留意されるべきである。

るので、本発明はこれまでに説明しそして示された構造の詳細、材料又は態様に厳密に限定されるものではないことが理解されるべきである。従って、本発明は特許請求の範囲に記載の範囲により限定されるべきである。本発明の主なる特徴及び態様は以下のとおりである。

1. 身体通路内に複数のプロテーゼを移植する方法であって、

隣接プロテーゼ間に少なくとも1つのコネクタ部材を配置して隣接プロテーゼを相互に柔軟に接続し、

前記複数の接続されたプロテーゼをカテーテル上に配置し、

前記身体通路内にカテーテルを挿入することにより前記プロテーゼ及びカテーテルを前記身体通路内に挿入し、

前記プロテーゼに開通した前記カテーテルの部分を伸張させて、プロテーゼの少なくとも1つを半径方向に外方に強制して前記身体通路と接觸させ、前記少なくとも1つのプロテーゼの部分の

性限界を超える力で少なくとも1つのプロテーゼの該部分を変形させることにより、身体通路内の所望の位置で前記プロテーゼの少なくとも1つを制御可能に伸張させて、前記プロテーゼを身体通路内に移植させる。

工具を含んで成る方法。

2. 前記プロテーゼと開通したカテーテルの部分をしほませ、そして該カテーテルを身体通路から除去する工程を含む上記1に記載の方法。

3. 開通した伸張可能な縮張可能な部分を有するカテーテルを使用し、そして前記プロテーゼ及びカテーテルの前記部分の伸張及び変形を、前記カテーテルの伸張可能な縮張可能な部分を組らませることにより達成する、上記1に記載の方法。

4. 各プロテーゼとして薄肉の管状部材を使用し、各管状部材には複数のスロットが形成されており、該スロットは該管状部材の長手方向軸線に実質的に平行に配置されている、上記1に記載の方法。

5. 前記スロットは調接スロットから均一に周

径は該管をカテーテル上に配置しそして身体通路内に挿入することを可能とする、上記1に記載の方法。

10. 少なくとも1つのプロテーゼはその外表面に生物学的に適合性のコーティングを備えている上記1に記載の方法。

11. 前記少なくとも1つのコネクタ部材を調接プロテーゼの長手方向軸線に対して非平行な關係において配置する工程を含む上記1に記載の方法。

12. 前記少なくとも1つのコネクタ部材を、各管状部材と同じ平面に且つ該管状部材の長手方向軸線と非平行に配置する工程を含む上記4に記載の方法。

13. 前記少なくとも1つのコネクタ部材を調接管状部材と同じ平面の薄肉スパイラル部材として形成する工程を含む上記4に記載の方法。

14. 前記少なくとも1つのコネクタ部材を、各金網管と同じ平面に且つ該金網管の長手方向軸線に非平行に配置する工程を含む上記9に記載の

方向に間隔を置いて配置されており、該スロットは、各管状部材の長手方向軸線に沿って調接スロットから均一に間隔を置いて配置されており、それにより少なくとも1つの細長い部材が調接スロット間に形成されている上記4に記載の方法。

6. 薄肉管状部材及び調接スロット間に配置されている細長い部材は均一な肉厚を有する上記5に記載の方法。

7. 各薄肉管状部材を身体通路内で第2直徑に伸張及び変形させ、該第2の伸張した直徑は可変でありそして身体通路の内径により決定され、それにより各伸張した薄肉管状部材は身体通路内で所望の位置から移動せず、各薄肉管状部材の伸張は身体通路の破損を引き起こさない、上記4に記載の方法。

8. 各薄肉管状部材は、その長さに沿って均一に外方に伸張及び変形せしめられる上記7に記載の方法。

9. 各プロテーゼとして金網管を使用し、該金網管は、第1の所定のしづらんだ直徑を有し、該直

径は該管をカテーテル上に配置しそして身体通路内に挿入することを可能とする、上記1に記載の方法。

15. 金網管にタンタルを使用する上記9に記載の方法。

16. 前記管状部材にタンタルを使用する上記4に記載の方法。

17. 身体通路の管腔を伸張させる方法であつて、

調接移植片間に配置された少なくとも1つの柔軟なコネクタ部材により複数の管腔内移植片を接着し、

カテーテル上に配置された前記複数の接続された管腔内移植片を、該移植片が身体通路内で所望の位置に調接して配置されるまで身体通路内に挿入し、

前記身体通路内の所望の位置における身体通路の管腔が伸張されるまで、前記カテーテルの部分を伸張させて、該管腔内移植片の部分の弾性限界を超える力により該管腔内移植片の部分を変形させて、前記管腔内移植片を半径方向外方に制御可能に伸張させて前記身体通路と接触させ、それに

より、該管腔内移植片は、身体通路がしづんだり伸張せしめられた管腔の寸法が減少するのを防止し、該管腔内移植片は該身体通路内に残る、工程を含んで成る方法。

18. 管腔内移植片として金属管を使用し、該金属管は、第1の所定のしづんだ直徑を有し、該直徑は該管を身体通路内の所定の位置に挿入することを可能とする、上記17に記載の方法。

19. 前記少なくとも1つのコネクタ部材を、各金属管と同じ平面に且つ該金属管の長手方向軸線と齊平行に配置する工程を含む上記18に記載の方法。

20. 前記金属管にタンタルを使用する上記18に記載の方法。

21. 各管腔内移植片として薄肉の管状部材を使用し、各管状部材には複数のスロットが形成されており、該スロットは該管状部材の長手方向軸線に実質的に平行に配置されている、上記17に記載の方法。

22. 前記少なくとも1つのコネクタ部材を前

を備えて成り：

各管状部材は、管腔を持った身体通路内への前記管状部材の管腔内送り込みを可能とする第1の直徑を有し：

前記管状部材は、該管状部材の内側から半径方向に外方に伸張させる力を加えられると第2の伸張しそして変形した直徑を有し、該第2の直徑は可変でありそして該管状部材に及ぼされる力の量に依存しており、それにより、該管状部材は身体通路の管腔を伸張させるよう伸張及び変形することができる：

ことを特徴とする伸張可能な管腔内移植片。

26. 少なくとも1つのコネクタ部材が、前記管状部材の長手方向軸線に対して齊平行な関係において配置されている上記25に記載の伸張可能な管腔内移植片。

27. 前記少なくとも1つのコネクタ部材が、各管状部材と同じ平面に且つ該管状部材の長手方向軸線と齊平行に配置されている上記25に記載の伸張可能な管腔内移植片。

記載管腔内移植片の長手方向軸線に対して齊平行な関係において配置する工程を含む上記17に記載の方法。

23. 前記少なくとも1つのコネクタ部材を、各管状部材と同じ平面に且つ該管状部材の長手方向軸線と齊平行に配置する工程を含む上記21に記載の方法。

24. 前記少なくとも1つのコネクタ部材を鋼接管状部材と同じ平面の薄肉スパイラル部材として形成する工程を含む上記21に記載の方法。

25. 複数の薄肉管状部材、

ここに、該管状部材の各々は第1端部、第2端部及び該第1端部と第2端部の間に配置されている壁表面を有し、該壁表面は実質的に均一な厚さを有しておりそして該壁表面には複数のスロットが形成されており、該スロットは各管状部材の長手方向軸線に実質的に平行に配置されている；及び、

鋼接管状部材間に配置されていて鋼接管状部材を柔軟に接続する少なくとも1つのコネクタ部材

28. 前記少なくとも1つのコネクタ部材が鋼接管状部材と同じ平面の薄肉スパイラル部材である上記25に記載の伸張可能な管腔内移植片。

29. 複数の薄肉管状部材、

ここに、該管状部材の各々は第1端部、第2端部及び該第1端部と第2端部の間に配置されている壁表面を有し、該壁表面は実質的に均一な厚さを有しておりそして該壁表面には複数のスロットが形成されており、該スロットは各管状部材の長手方向軸線に実質的に平行に配置されている；及び、

鋼接管状部材間に配置されていて鋼接管状部材を柔軟に接続する少なくとも1つのコネクタ部材を備えて成り：

各管状部材は、管腔を持った身体通路内への前記管状部材の管腔内送り込みを可能とする第1の直徑を有し：

前記管状部材は、該管状部材の内側から半径方向に外方に伸張させる力を加えられると第2の伸張しそして変形した直徑を有し、該第2の直徑は

可実でありそして該管状部材に及ぼされる力の量に依存しており、それにより、該管状部材は身体通路の管腔を伸張させるように伸張及び変形することができる：

ことを特徴とする身体通路のための伸張可能なプロテーゼ。

30. 少なくとも1つのコネクタ部材が、前記管状部材の長手方向軸線に対して非平行な関係において配置されている上記29に記載の伸張可能なプロテーゼ。

31. 前記少なくとも1つのコネクタ部材が、各管状部材と同じ平面に且つ該管状部材の長手方向軸線と非平行に配置されている上記29に記載の伸張可能なプロテーゼ。

32. 前記少なくとも1つのコネクタ部材が該接管状部材と同じ平面の薄肉スパイラル部材である上記29に記載の伸張可能なプロテーゼ。

33. 複数の伸張可能で変形可能な薄肉管状プロテーゼ、

ここに、該プロテーゼの各々は第1端部、

可能で縮張可能な部分に接接着して且つ前記伸張可能で縮張可能な管状プロテーゼの端部に接接着してカテーテル上に配置されている保持リング部材を含んで成る上記33に記載の装置。

35. 複数の伸張可能で変形可能な薄肉管腔内尿管移植片、

ここに、該移植片の各々は第1端部、第2端部及び該第1端部と第2端部の間に配置されている壁表面を有し、該壁表面には複数のスロットが形成されており、該スロットは該移植片の長手方向軸線に実質的に平行に配置されており、少なくとも1つのコネクタ部材が該接管状部材間に配置されていて該接管状部材を柔軟に接続している；及び、

カテーテル、

該カテーテルはそれに関連した伸張可能で縮張可能な部分を有しそして該伸張可能で縮張可能な部分に伸張可能な薄肉管状プロテーゼを取り付けそして保持する手段を含

第2端部及び該第1端部と第2端部の間に配置されている壁表面を有し、該壁表面には複数のスロットが形成されており、該スロットは該プロテーゼの長手方向軸線に実質的に平行に配置されており、少なくとも1つのコネクタ部材が該接管状部材間に配置されていて該接管状部材を柔軟に接続している；及び、

カテーテル、

該カテーテルはそれに関連した伸張可能で縮張可能な部分を有しそして該伸張可能で縮張可能な部分に伸張可能な薄肉管状プロテーゼを取り付けそして保持する手段を含んでいる：

を備えて成り、それにより、該カテーテルの伸張可能で縮張可能な部分が膨らまされると、該プロテーゼは半径方向に外方に伸張及び変形せしめられて身体通路と接触することを特徴とする、身体通路を管腔内で補強する装置。

34. 前記取り付け及び保持手段が、前記伸張

んでいる；

を備えて成り、それにより、該カテーテルの伸張可能で縮張可能な部分が膨らまされると、該管腔内尿管移植片は半径方向に外方に伸張及び変形せしめられて身体通路と接触することを特徴とする、身体通路の管腔を伸張させる装置。

36. 前記取り付け及び保持手段が、前記伸張可能で縮張可能な部分に接接着して且つ前記伸張可能で縮張可能な管腔内尿管移植片の端部に接接着してカテーテル上に配置されている保持リング部材を含んで成る上記35に記載の装置。

4. 四面の簡単な説明

第1A図は、身体通路内に管腔内尿管移植片又はプロテーゼを送り込むことを可能とする第1の直径を有する、身体通路のための伸張可能な管腔内尿管移植片又はプロテーゼの斜視図である。

第1B図は、身体通路内に配置されているとさに伸張した形状にある、第1A図の移植片又はプロテーゼの斜視図である。

第2図は、第1B図の図2-2に沿って取った

プロテーゼの断面図である。

第3図は、第1A図に示された形状にあるプロテーゼ又は管腔内臓管移植片を例示している、身体通路を管腔内で補強するため、又は身体通路の管腔を伸張させるための装置の断面図である。

第4図は、第1B図に示された形状にある管腔内臓管移植片又はプロテーゼにより、身体通路を管腔内で補強するため、又は身体通路の管腔を伸張させるための装置の断面図である。

第5図及び第6図は、前記移植片又はプロテーゼがコーティングを有している、身体通路のためのプロテーゼの斜視図である。

第7図は、本発明に従う移植片又はプロテーゼの他の様の斜視図である。

第8図は、第7図の線8-8に沿って取った移植片の断面図である。

第9図は、移植片が曲げられているか又は閉鎖状になつていて、第7図の移植片の斜視図である。

第10図は、移植片が伸張させられそして変形させられた後の、第7図の移植片の斜視図である。

図において、70…身体通路のための伸張可能な管腔内臓管移植片又は伸張可能なプロテーゼ、71…管状部材、72…第1端部、73…第2端部、74…壁表面、75…細長い部材、77…接続部材、80…身体通路、81…管腔、82…スロット、83…カテーテル、84…カテーテル83の伸張可能で膨張可能な部分、85…取り付け及び保持するための手段、86…保持リング部材、87…カテーテルチップ、88…慣用の血管形成用バルーン、100…コネクタ部材、104…湾曲部又は曲がり部、である。

特許出願人 エクスパンダブル・グラフト・パートナーシップ

代理人弁理士 小田島 平吉



Fig.1A

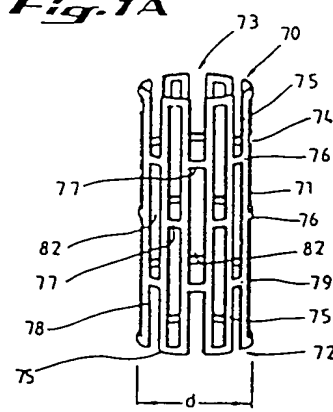


Fig.1B

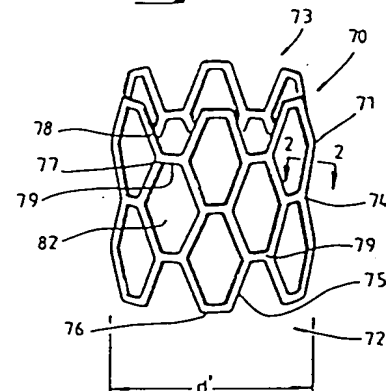
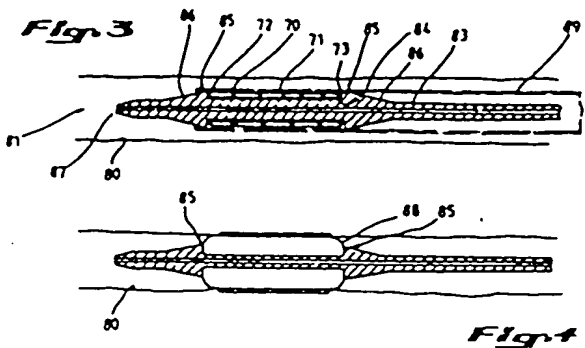


Fig.2





Flight

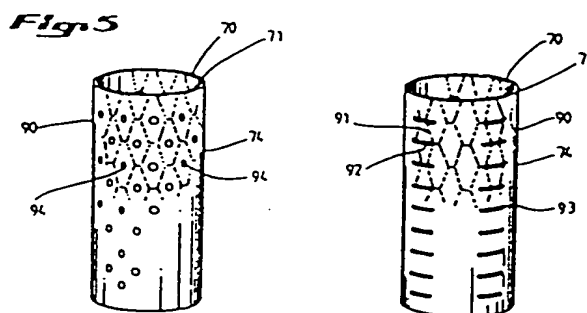


Fig. 6

